STRIPPING AGENT COMPOSITION

Patent Number:

JP62049355

Publication date:

1987-03-04

Inventor(s):

SUGITA MASARU

Applicant(s):

NAGASE SANGYO KK

Requested Patent:

JP62049355

Application Number: JP19850176662 19850810

Priority Number(s): IPC Classification:

G03C11/00; G03F7/00; H01L21/30

EC Classification:

Equivalents:

JP1885819C, JP6012455B

Abstract

PURPOSE: To enable rapid stripping and retention of stripping action for a long time by using a composition consisting of secified ethylene oxide adduct of alkanol amine or polyalkylene-polyamine, a specified sulfone compound, and a specified glycol monoalkylether.

CONSTITUTION: The stripping agent composition consists of 10-50pts wt. of the ethylene oxide adduct of alkanolamine represented by the formula: H3-nN[(CH2)mOH]n or polyalkylene-polyamine represented by the formula: H2 N[(CH2)xNH] vH; 1-20pts.wt. sof the sulfone compound represented by the formula: R<1>SO2-R<2>; and 30-89pts.wt. of glycol monoalkyl ether represented by the formula: HO-(C2H4O)p-R. This stripping agent composition is brought into contact with a photoresist film attached to an inorganic substrate, usually, at a temperature of 40-90 deg.C, preferably, 60-80 deg.C. then washed with water, and dried, thus permitting the substrate perfectly stripped of the photoresist film to be obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

9日本国特許庁(IP)

@ 特許出額公開

四公開特許公報(A)

大阪市西区新町1丁目1番17号

昭62 - 49355

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)3月4日

G 03 C 11/00 G 03 F 7/00 H 01 L 21/30

7267-2H

F - 7124-2H Z - 7376-5F 審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

剝離剤組成物

> ②特 願 昭60-176662

23出 願 昭60(1985)8月10日

砂発 明 者 杉 田 朥

東京都中央区日本橋小舟町5-1 長瀬産業株式会社内

長瀬産業株式会社 の出 顋 人

の代 理 人 弁理士 牧野 逸郎

1. 発明の名称

别離剂組成物

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 無機性基体上に形成されたフォトレジスト膜 を钢離するための剝離剤組成物において、
 - (a) 一般式

H 2 - n N ((CH 2) nOH) n

(但し、mは2又は3の数を示し、nは1、2 又は3の数を示す。)

で表わされるアルカノールアミン、又は一般式

Han((CHa) NH) yH

(但し、xは2又は3の数を示し、yは2、3 又は4の数を示す。)

で表わされるポリアルキレンポリアミンのエチ レンオキサイド付加物10~50宜量%、

(b) 一般式

R1-S0z-R2

(但し、R'及びR*はそれぞれ独立に炭素数 1又は2のアルキル基、又は相互に結合して形

成する炭素数 4 又は 5 の環状アルキレン基を示

で要わされるスルホン化合物1~20重量%、 及び

(0) 一般式

HO-(C;R+0),-R

(但し、Rは炭素数1~5のアルキル基を示し、 pは1、2又は3の数を示す。)

で妻わされるグリコールモノアルキルエーテル 30~89重量%

とからなる飼離剤組成物。

② アルカノールアミン化合物がモノ、ジ及びノ 又はトリエタノールアミンであることを特徴とす る特許請求の範囲第1項記載の剝離剤組成物。

(3) スルホン化合物がジメチルスルホン又はスル ホランであることを特徴とする特許請求の範囲第 1 項記載の馴離剤組成物。

(4) グリコールモノアルキルエーテルがジエチレ ングリコールモノブチルエーテルであることを特 徴とする特許請求の範囲第1項記載の剝離剤組成 物。

3. 発明の詳細な説明

(産漿上の利用分野)

本発明は無機性基体上に形成されたフォトレジスト膜を剝離するための剝離剤組成物に関する。 (従来の技術)

半導体や集積回路は、無機性基体上にフォトレジストを塗布し、露光させ、現像して、フォトレジスト膜を形成し、次いで、エッチングや選択的 拡散等の所要の微細加工を施した後、上記フォトレジスト膜を基体から剝離除去することによつて 製造される。

一般に、上記フォトレジストには、露光によつ て可溶化するポジ型と、露光によつて不溶化する ネガ型とがあり、ポジ型としては、例えば、代安 的にはフェノール・ホルムアルデヒド樹脂と光増 感剤とからなるフォトレジストが知られており、 ネガ型としては、樹脂成分としてポリケィ皮酸ピ ニルや環化ゴムを含有するフォトレジストが知ら れている。

フオトレジスト膜のポストベーク温度が高められ、 或いはプレベーク又はポストベーク後に遺紫外線 を照射して、フォトレジスト膜がより高度に硬化 される傾向にあり、このようなフォトレジスト膜 に対しては、上記剝離剤組成物の剝離速度は尚小 さい。更に、LSI、VLSI等のように素子の 集積度が高まるにつれて、フォトレジスト膜形成 後の基体をプラズマエツチング、リアクティブ・ イオン・エツチング(RIE処理)、イオン注入 等の加工技術によつて、一層微細且つ高度に加工 することが一般化しつつあるが、このような加工 の場合、処理される基体の近傍のフォトレジスト 膜は高温の熱理歴を受けて変質し、上記の剝離剤 組成物を含め、従来の剝離剤組成物によれば、こ のように熱履歴を受けたフォトレジスト膜は容易 に且つ短時間に剝離されない。

(発明の目的)

本発明は、かかる問題を解決するためになされ たものであつて、フエノール系化合物や塩素系有 級溶剤を含有せず、フオトレジスト膜の剝離速度

このような問題を解決するために、既に特別四 59-49538号公報には、ジメチルアセトア ミド又はジメチルホルムアミド、スルホラン及び ジエチレングリコールモノアルキルエーテルから なる非フエノール系、非塩素系の剝離剤組成物が 提案されている。

しかし、近年においては、フォトレジスト膜形 成後の基体の加工精度を高めるために、現像後の

が大きく、且つ、作業性及び安全性にすぐれ、また、基体に対しても実質的に腐食性をもたないと 共に、上記のようにより高度に硬化されたフォトレジスト膜や、基体の微細加工によつて熱腹歴を 受けたフォトレジスト膜をも容易に且つ速やかに 別離し得、更に、割離力が長期間にわたる使用に よつても保持される 剝離剤組成物を提供すること を目的とする。

(発明の構成)

本発明は、無機性基体上に形成されたフォトレ ジスト膜を削離するための剝離剤組成物において、

(a) 一般式

H=-,N((CH:),OH),

(但し、mは2又は3の数を示し、nは1、2 又は3の数を示す。)

で扱わされるアルカノールアミン、又は一般式 H = N ((Cli t) = N H) v ||

(但し、xは2又は3の数を示し、yは2、3 又は4の数を示す。)

で表わされるポリアルキレンポリアミンのエチ

レンオキサイド付加物 1 0 ~ 5 0 重量%、 (b) 一般式

R'-S0z-R*

(但し、R'及びR'はそれぞれ独立に炭素数1又は2のアルキル基、又は相互に結合して形成する炭素数4又は5の環状アルキレン基を示す。)

で表わされるスルホン化合物 I ~ 2 0 重量%、 及び

HO-(C2H4O) -- R

(但し、Rは炭素数1~5のアルキル基を示し、pは1、2又は3の数を示す。)

で表わされるグリコールモノアルキルエーテル 30~89重量%

とからなることを特徴とする。

本発明において、無機性基体とは、二酸化ケイ 素、ケイ素、サファイア、ケイ素被膜を有するケ イ素、窒化ケイ素、ガリウムーヒ素(ヒ化ガリウ ム)、ガリウムーガドリウムーガーネット(GG G)、酸化クロム被腹を有する二酸化ケイ素、ニッケル、クロム及びアルミニカムのような源電性 金属被膜を有するこれら無機性差体を含む。

本発明による別離剤組成物は、特にポジ型フォトルシスト膜の別離に好適であり、かかるポジ型フォトレジストとしては、例えば、重合体成分としてフェノール・ホルムアルデヒド樹脂を含有するフォトレジストを挙げることができる。

本発明による剝離剤組成物は、一般式

Hz-nN((CHz),OH),

(低し、mは2又は3の数を示し、nは1、2又は3の数を示す。)

で表わされるアルカノールアミン、又は一般式 HェN ((Clis) * NH) * H

(但し、x は 2 又は 3 の数を示し、y は 2 、 3 又は 4 の数を示す。)

で扱わされるポリアルキレンポリアミンのエチレンオキサイド付加物を剝離剤組成物に基づいて 10~50重量%、好ましくは 20~40重量%の範囲で含有する。

上記アルカノールアミンとしては、例えば、モリノールアミン、モノーールアミン、モノーールアミン、エクノーールアミン、モリブロパノールアミン、ボリブロパノールアミン、カリブロパノールアミン、カリブロスをあった。サインがよりでは、アルトリア・カールを表示した。アンオールアミンが対した。カリアルキレンオールアミンが対したかでは、特に、モノエタノールアミンが対象しく用いられる。

本発明による制離利組成物は、上記アルカノー ルアミン又はポリアルキレンポリアミンのエチレ ンオキサイド付加物と共に、一般式

R 1 - S0 z - R 2

(但し、R'及びR'はそれぞれ独立に炭素数1 又は2のアルキル基、又は相互に結合して形成す る炭素数 4 又は5の環状アルキレン塩を示す。)で裏わされるスルホン化合物を剝離剤組成物に基づいて1~20重量%、好ましくは2~15重量%の範囲で含有する。かかるスルホン化合物の具体例としては、例えば、ジメチルスルホン、ジエチルスルホン、スルホラン(テトラヒドロチオフエンー1.1-ジオキシド)等を挙げることができるが、特に、スルホランが好ましく用いられる。

更に、本発明による剝離剤組成物は、一般式

HO-(C:H.O) -- R

(但し、Rは炭素数1~5のアルキル基を示し、 pは1、2又は3の数を示す。)

で表わされるグリコールモノアルキルエーテルを 朝曜 利組成物に基づいて30~89重量%、好ま しくは45~78重量%の範囲で含有する。かか るグリコールモノアルキルエーテルとしては、例 えば、エチレングリコールモノエチルエーテル、 エチレングリコールモノブチルエーテル、ジェチレングリコールモノメチルエーテル、ジェチレングリコールモノメチルエーテル、ジェチレングリコールモノエチルエーテル、ジェチレングリ

特別**2-49355 (4)**

コールモノプロピルエーテル、ジエチレングリコ ールモノブチルエーテル等を挙げることができる が、特に、ジエチレングリコールモノブチルエー テルが好ましく用いられる。

本発明による特に好ましい側離剤組成物は、モ ノエタノールアミン約30重量%、スルホラン約 10重量%及びジェチレングリコールモノプチル エーテル約60重量%からなる。

本発明による剝離剤組成物は、通常、40~9 ○ での温度、好ましくは 6 0 ~ 8 0 での温度にて、 無機性基体上のフォトレジスト膜に接触させた後、 基体を水溜ぎし、乾燥させるのみにて、フオトレ ジスト膜が完全に剝離された基体を得ることがで きる。しかし、必要に応じて、基体を先ずメタノ ール、イソプロパノール等の低級アルコールで洗 浄し、次いで、水洗してもよい。

(発明の効果)

以上のように、本発明による剝離網組成物は、 所定のアルカノールアミン又はポリアルキレンポ リアミンのエチレンオキサイド付加物、スルホン

化合物及びグリコールモノアルキルエーテルを含 有し、フェノール類及び塩素系有機溶剤を含有し ていので、安全性及び作業性にすぐれると共に、 これら各成分の相乗効果によつて、フオトレジス ト膜の剝離性に著しくすぐれ、従来の無機性基体 上のフォトレジスト膜は勿論、前記したように高 温にてポストペークされたフォトレジスト膜、違 磐外線照射によつて高度に硬化されたフォトレジ スト膜のほか、基体のプラズマエツチング、RI E処理、イオン注入処理等による高度加工によつ て熱履歴を受けて変質したフォトレジスト膜をも、 比較的低温での処理によつて速やかに且つ容易に 剝離することができる。更に、基体及び金属のい ずれに対しても実質的に腐食性を有しない。

また、本発明の剝離剤組成物によれば、フォト レジスト膜の剝離後のリンス工程において、芳香 族炭化水素やハロゲン化炭化水素のような溶剤を 使用する必要がなく、廃水処理も容易である。

(実施例)

以下に実施例を挙げて本発明による剝離剤組成

物を説明する。

实施例 1

水蒸気酸化により表面に二酸化ケイ素膜を形成 したシリコンウエハー上に、妻に示す市販ポジ型 フオトレジストをスピンナーにて厚み1.5μπに 塗布し、95℃の温度で30分間プレベークレ、・ 紫外線照射し、更に、140で又は180での温 度で30分間ポストベークしてフォトレジスト膜 を形成した。

次に、これらフォトレジスト膜を本発明による 剝離剤組成物1に温度75でにて浸漬した後、メ タノールで洗浄し、この後、水湿ぎし、赤外線照 財して乾燥させた後、基体上の残存フォトレジス トの有無を基体に単色光を照射し、又は400~ 800倍の光学顕微鏡にて観察することにより、 フオトレジストの剝離速度を求めた。結果を表に

また、比較のために、次の剝離剤組成物2~4 を調製し、上記と同様にして、フォトレジスト膜 の別離速度を求めた。結果を併せて表に示す。

網網預組成的	4	0.9	0.9	0.9	0.9	6.0	6.9
	တ	6.9	0.9	0.9	0.9	6.0	0.9
	2	1.2 0.7	0.7	0.7	0.7	0.7	1. 2 0. 7 0. 9
	-	1.2	1.2	1.2	1.2	1.2	1. 2
ポストペーク条件		140c×30#			180 E × 30 A		
プレベーク会件		95t×30#			95t×30#		
	ンオトレジスト	KPR82011	OFPR800F	AZ13503)	KPR820	OFPR800	AZ1350

東京応化工業制製 #

特別昭 62-49355 (5)

到離剂紅成物1

モノエタノールアミン30重量%スルホラン10重量%

ジエチレングリコールモノブチル

エーテル 6 0 重量%

剝離剤組成物 2

モノエタノールアミン 30盤量%

ジエチレングリコールモノブチル

エーテル 70重量%

别離剂組成物 3

ジメチルホルムアミド 60単量%

スルホラン 30重量%

ジエチレングリコールモノブチル

エーテル 10選量%

剝離剤組成物 4

ジメチルアセトアミド 7 0 重量%

スルホラン 20重量%

ジエチレングリコールモノブチル

エーテル 10缸畳%

また、上記剝離剤組成物1の75でにおけるア

ルミニウムに対する腐食速度は1A/分以下であった。

実施例 2

実施例 1 と同じシリコンウエハー上にポジ型フォトレジストKPR820、OFPR800(東京応化工業需製)又はA21350(シップレイ社製)を懐布し、プレベーク及びポストベークの工程を経て、厚み約1μmのフォトレジスト膜を形成し、更に、このフォトレジスト膜に次の処理を施した。

処理1 イオン注入処理

イオン源ヒ素イオン、イオン密度 1 0 ' ³ イオン/ ci、加速エネルギー 1 5 0 KeV にてイオン注入処理した。

处理 2 RIE処理

エッチングガスとして塩素、塩化ホウ素 (BC & s) 又はテトラフルオロメタン を用いてRIE処理後、アフター・コロージョン処理した。

これらのフォトレジスト膜を前記剝離剤組成物

1 中に 7 5 ~ 8 0 での温度で 1 0 分間浸漬したと ころ、フォトレジスト膜が完全に剝離されること が確認された。

> 特許出顧人 長湖産業株式会社 代理人 弁理士 牧 野 逸 郎

手 被 補 正 **各**(自発) 昭和61年 9月18日

特許庁長官 殴

1. 事件の表示

昭和60年特許願第176662号

発明の名称
剝離剤組成物

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 大阪市西区新町1丁目1番17号

名 称 長湖産業株式会社

4. 代 理 人

住 所 大阪市西区新町1丁目8番3号

新町七福ビル

氏 名 弁理士 (7912) 牧 野 逸 邸 〒 550 電話 (06) 531-4181

5. 補正命令の日付 昭和 年 月 日 (発送日 昭和 年 月 日)

6. 補正により増加する発明の数

8. 補正の内容 別紙のとおり

相上の内容別数のとお



東京応化工業制製

捕正の内容

- (1) 明細書第13頁第6行の「プレベークレ」を 「プレベークし」と描正する。
- 四 明細御第14頁の表を次のように描正する。

(3) 明細書第17頁第3行の次に以下を加入する。

実施例3

実施例 1 と同じシリコンウエハー上にポジ型フォトレジストKPR820又はOFPR800を塗布し、プレベーク及び 1 5 0 ℃で3 0 分間加熱するポストペークの工程を経て、厚み約 1.5 μ mのフォトレジスト膜を形成し、更に、このフォトレジスト膜に第2妻に示すように、所定のエッチングカスを用いて50 W、10分の条件下でRIPME1.5

次に、これらフォトレジスト膜を本発明による 前配倒離剤組成物 2 若しくは 3、又は 0 ージクロロベンゼン、パークロロエチレン、フエノール及 びアルキルベンゼンスルホン酸を主成分とする従来より知られている倒離剤 J - 100 (長級理を 解製)中に所定時間投資した後、所定の後処理を 施し、乾燥させた。この後、実施例 1 と同様にして で基体上のフォトレジスト膜の倒離連度を調べた。別見 利組成物中への浸液温度は、本発明による別離剤 組成物の場合は85℃、J-[00の場合は11 0℃とした。結果を第2変に示す。

商、上記後処理は、本発明による別離剂組成物を用いた場合は、常温にて超純水でリンスした後、赤外線にて加熱乾燥させ、J-100を用いた場合は、トリクレン中で煮沸した後、常温でインプロビルアルコール、次いで超純水でリンスした後、赤外線にて加熱乾燥させた。

第 2 表

	2.24	新 歳 速 度 (μm/分)			
フオトレジスト	R I E # A	剝離剂組成物 2	到離剂組成物 3	J-100	
KPR 820	CHF: 及び O:	0. 5	0.75	0.25	
KPR 820	BCl., SiCl. 及び Cl.	0.75	2	1.5	
OFPR 800	CHP: 及び O:	1. 5	1. 5	0.5	
GPPR 800	BC1, SiC1. 及び C1.	1.5	3	1. 5	